(51) Int.Cl.7

C08L 9/00

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

C 0 8 L 9/00

(11)特許出願公開番号 特開2000-256507 (P2000-256507A)

テーマコート*(参考)

4J002

(43)公開日 平成12年9月19日(2000.9.19)

C08F 2/	06	C08F	2/06		4	J011	
2/-	44	2/44			C 4J015		
4/	52		4/52		4	J100	
36/06		3	6/06				
		審査請求	未請求	請求項の数4	OL	(全 10 頁)	
(21)出願番号	特顧平11-57424	(71)出顧人	000000206 宇部興産株式会社				
(22)出願日	平成11年3月4日(1999.3.4)		山口県宇部市西本町 1 丁目12番32号				
		(72)発明者		第司 5原市五井南海月 2社千葉石油化4			
		(72)発明者		可 可原市五井南海 社千葉石油化			

最終頁に続く

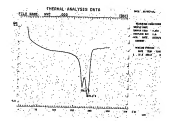
(54) 【発明の名称】 ポリプタジエンゴム及びその製造方法。

織別紀号

(57) 【要約】

【課題】 ヘキサン可溶部が t - c p > 4 M L なるを有 するポリプタジンゴム複合体、及びその製造方法を提供 する。

【解決手段】 (A) 特定の1,2-ボリブタジエン成分10~25重量%、及び、(B) 特定のハイシスポリブタジエン成分90~75重量%からなるポリブタジエン成分90~75重量%からなるポリブタジエンゴム、並びに、(a) 周期得表3筋金属の化合物、(b) アルキルアルミニウムハイドライド、(c) ブタジエン、及び(d) アルキルアルミニウムクロライドを熟成して得られる触媒を用いて、ブタジエンを重合させ、得られた重合溶液の存在下で、シンジオタクチックー1,2-重合触媒の存在下、更にブタジエンを重合す



【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 還元帖度 0. 5 ~ 4 の 1, 2 ~ ポリブタジエンを主放分とする沸簡。 5 ~ 4 の 1, 2 ~ ポリンスを設定した。 6 0 トルエン溶液粘度 (t - c p) と 1 0 0 ℃におけるムーニー粘度 (ML) とが、t - c p) ≥ 4 MLなる関係を満足するハイシスポリブタジエンを主成分とする沸騰 n ~ ヘキサン可溶分・・9 0 ~ 7 5 重量%からなるポリブタジェンム。

[請求項2] 当該(A)成分が、更に差勤熱量計(D SC)の吸熱曲線が170~210℃の範囲にダブルビ 10 一クを有していることを特徴とする請求項1に記載のポ リブタジエンゴム。

【請求項3】 (a) 周期律表3族金属の化合物、

- (b) アルキルアルミニウムハイドライド化合物、
- (c) ブタジエン、及び(d) アルキルアルミニウムク コライドを熟成して得られる触線を用いて、ブタジエン を重合させ、得られた重合能線の存在下で、シンジオタ クチックー1、2-重合触線の存在下、更にブタジエン を重合することを特徴とする能求項1~2に配載のボリ ブタジエンゴムの製造方法。

【請求項4】 当該重合を非芳香族系溶媒で行うことを 特徴とする請求項3に記載のポリブタジエンゴムの製造 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特定のn-ヘキサン不溶分と特定のn-ヘキサン可溶分からなるポリブタジエンゴム、周期律表3族金属の化合物からなる蛋白触 練を用いたポリブタジエンゴム、及び当該重合を非芳香族系溶媒下で行う製造方法に関するものである。

[0002]

る。

【従来の技術】ポリブタジエンは、重合触媒によって種々のミクロ構造を有するポリマーが得られることが知られている。カルいは、一次のとかした。 あるいはニックル化合物と有機アルミニウム化合物を用いたポリブタジエンは、一般にそのミクロ構造の特徴から(シス分95%以上)ハイシスBRと呼ばれ、その特徴を生かし、生としてタイヤ用の材料として工業的化生産され、使用されている。また、これらのハイシスBRのもつ特徴を生かし、より高機能な特徴を持ったBRとして、ハイシスBR中に1とシンジオタクチックポリブタジエン(以下SPBとBと略)を分散させた複合体する(VCR)が知られている。

【0003】特公昭49-17666号公報には、コバルト触線を用いたSPB含有のハイシスBR複合体の製施財際示されている。また、特公昭63-1324号公報には、ニッケル触媒を用いたSPB含有のハイシス

BR複合体の製造法が開示されている。

【0004】また、特公平2-62123号、特公平4 -48815号公報などにも、同様なBR組成物及びそ 50 の製造方法が開示されている。

が、具体的な触媒は記載されていない。

【0005】また、特関平3-45609号公額には、複合体のハイシスBRが、t-cp>3ML-30なる特性を有するブタジエンゴムであり、反発弾性が改良されることが開示されている。しかし、具体的に記載されているのは、t-cp/3MLが、2~3程度のものである。また、ハイシスBRの重合機様として、ランタン系列希上類元素系の触媒(例、トリエチルアルミニウム・有機酸ネオジウム・ルイス酸系等)との配載がある

【0006】特開平5-194658号公報には、複合体のハイシスBRが、3ML-30くt-cp<3ML+30なる特性を有するプタジエンゴムであり、ポリプタジエンの長所を保持しつ各種特性のバランスが優れていることが開示されている。しかし、上記公報の実施例のゴムのt-cpは、高々、100~200程度であり、t-cp/MLは、2~4である。

【0007】高シスポリプタジエンの分岐度の指標としてトルエン溶液粘度(t-cp)とムーニー粘度(M

20 L)の比(tーcp/ML)がある。tーcpは濃厚溶液中での分子の絡み合いの程度を示すのであって、同程度の分子最分布の高シスポリブタジエンにあっては、分子量が同一であれば(すなわち、MLが同一であれば)分核度と指標となるものである(tーcpが大きい程、分核度は小さい)。また、tーcp/MLはMLの異なる高シスポリブタジエンの分核度を比較する場合に指標として用いられる(tーcp/MLが大きい程、分核度は小さい)

[0008] 複合体がタイヤの各種部材やその他の用途 □ においては、従来のものでは得られない特性が求めらる ことがあり、より高い t − c p 、あるいは、より高い t − c p / MLが求められることがある。

【0009】また、上記の複合体のヘキサン不溶部は200℃付近に差勤熱量計(DSC)の吸熱ビークを有していることが記載されている。

【0010】また、上記の複合体を製造する重合反応として、脂肪族炭化水素溶媒などの非芳香族溶媒を用いることが望まれている。

【0011】高シス-1、4構造のポリプタジエンを得る方法として、上記の触媒系に加えて、周期律表3族の金属化合物を用いた重合触媒が知られている。

. √12763...

(0013) また、特公昭63-6444号公報には 希土類元素のカルボキシレート、有機アルミニウム及び ルイス酸からなる触媒系、特公平4-2601号公報に は希土類元素のカルボキシレート、有機アルミニウム及 び有機ハロゲン誘導体からなる触媒系、特開平7-26 8013号公報には希土類の塩、周期律表第1~III族 の金属化合物及び3価の市ウ素の有機金属誘導体からな を触媒系、特公平3-22887号公報にはネオジウム 化合物、有機アルミニウム化合物及び水からなる触媒系 が開示されている。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】 新規な特性、すなわち、ヘキサン可溶部が t - c p > 4 M L なるを有するボリブタジンゴム複合体、その製造方法、すなわち、関係 周期律表 3 族金属化合物系の重合触線を用いて高シスポリプタジエンを高結性で製造し、引き線いて、1,2 ーポリプタジンを製造することを特徴とするシス-1,2 ーポリプタジエン複合体を製造する方法、及び当該重合を非芳香族溶媒下で行う方法を提供する。

[0015]

【0016】また、本発明は、更に差勤熱量計 (DSC) の販熱曲線が170~210℃の範囲にダブルビー 50 を有していることを上記のポリブタジエンゴムに関する。

[0017]また、本発明は、(a)周期律表3族全属
の化合物、(b)アルキルハイドロアルミニウム化合
物、(c)ブタジエン、及び(d)アルキルアルミニウ
ムクロライドを熟成して得られる触媒を用いて、ブタジ
エンを重合させ、得られた重合溶液の存在下で、シンジ
オタクチックー1,2-匿合触媒の存在下更にブタジエ
ンを重合することを特徴とするポリブタジエンの製造方
法に関する。

【0018】また、本発明は、重合を非芳香族系溶媒で 行うことを特徴とする上紀のポリプタジエンゴムの製造 方法に関する。

【0019】本発明のポリブタジエンゴムは、沸騰nーヘキサン不溶分と沸騰nーヘキサン可溶分からなっている。

 $[0\ 0\ 2\ 0]$ 沸騰 $n-\Lambda$ キサン不溶分は、シンジオタク デックー1、2-ポリプタジエン、及び/又はシンジオタクチックー1、<math>2-ポリプタジエンを主要構造とする $ポリプタジエンを主成分とするものである。一方、沸騰 <math>\infty$ 答 (A) 成分が従来の $2\ 0\ 0\ 0\ 0\ 0\ 0$ で付近の融点ともに、1

n-ヘキサンに可溶な成分は、高シス-1, 4-ポリブ タジエンを主成分とするものである。

【0021】沸騰ηーヘキサン不溶分の割合は、10~ 25重素がであることが必要である。沸騰ηーヘキサン 不溶分の割合が10重量%より少ないと、ポリブタジエ ンゴムの硬度、弾性率、及び破壊強度が低下するという 問題が生じる。一方、25重量%より多い場合はポリブ タジエンゴムの配合物外上が高くなりすぎ、加工性に難 が生じる。ここで「配色物」とは、ポリプタジエンゴム 10 或いはこのポリブタジエンゴムに他のジエン系ゴムを配 合したゴム組成物にカーボンブラックやプロセスオイ ル、加減競挙を配合したものをいう。

【0022】沸騰 n ー ヘキサン不溶分は、テトラリン中で130でで測定した粘度の値から計算した速元粘度の値が0.5~4の範囲にあることが必要である。還元粘度が0.5よりも小さいと、沸騰 n ー ヘキサン不溶分が沸騰 n ー ヘキサン可溶分中に繊維状に分散しないので、得られるポリブタジエンゴムの硬度や弾性、耐屈曲性が低下するという問題が起こる。一方、還元粘度が4を超えると、沸騰 n ー ヘキサンア溶分は沸騰 n ー ヘキサンフ

低トするという問題が起こる。一方、還元粘度が4を超 20 えると、沸騰nーヘキサン不溶分は沸騰nーヘキサン可 溶分中で凝集塊を形成するようになり、分散不良を起こ し易くなるので、ポリフタジエンゴムの加工性や耐久性 が低下するという問題が生じる。

【0023】 沸騰 n - ヘキサン可溶分は、重量平均分子 量が、好ましくは30万~100万の範囲である。又、 重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比例 w / Mnは2~5であることが好ましい、重量平均分子 置が上配範囲よりかさい場合は、待られるボリブタジエ ンゴムの耐外性が悪化するという間剛が生じる。一方、 重量平均分子量が上記範囲より大きい場合は、配合物の ムーニー粘度が高くなり過ぎ、加工が困難になるという 問題が起こる。又、配合力の次衡性も悪化する。

【0024】更に、沸騰n-ヘキサン可溶分は、それ自

体のトルエン溶液粘度 (t-cp) とムーニー粘度 (M L) とが、t-cp>4MLなる関係を満たしているこ とが必要である。トルエン溶液粘度は、濃厚溶液中での 沸騰 n - ヘキサン可溶分の分子の絡みあいの程度を示す ものであって、同程度の分子量分布のゴムにあっては、 分子量が同一であれば(即ちムーニー粘度が同一であれ 40 ば) ポリマー鎖の分岐の度合いの尺度となるものであ る。即ち同一ムーニー粘度の場合、トルエン溶液粘度が 小さいことは分岐度の大きなことを示し、トルエン溶液 粘度が大きいことは分岐度の小さなことを示すのであ る。上記の関係を満たすと、高硬度、高モジュラス、引 裂抵抗性、耐摩耗性などの特性のバランスが向上する。 [0025] また、上記のヘキサン不溶(A)成分は、 好ましくは、更に170~210℃の範囲にDSCの吸 熱曲線がダブルピークを有している。一般に、自動車タ イヤなどの加硫は、175℃付近で行ない、ヘキサン不

7.5℃付近に別の吸熱ピークを有していることにより、 他のゴムとの共加硫が起こりやすく、タイヤ時度の低下 が少ない効果がある。

【0026】以下、本発明のポリプタジエンゴムの製造 法について説明する。製造法には、例えば二段重合法が

【0027】二段重合法とは、1,3-ブタジエンを最 初にシスー1、4-重合して高シス-1、4-ポリブタ ジエンとし、次いで重合系にシンジオタクチック-1. 2 重合触媒を投入して残余の1, 3-ブタジエンを1, 2重合させるというものである。1、4-重合触媒とし ては、(a) 周期律表3族金属の化合物、(b) アルキ ルアルミニウムハイドライド化合物、(c) ブタジエ ン、及び(d)アルキルアルミニウムクロライドを熟成 して得られる触媒が好ましい。

[0028]上記の触媒系の(a)成分である周期律表 3族金属の化合物を構成する金属は、周期律表3族に属 する原子であり、ランタン系列元素、アクチニウム系列 元素などが挙げれる。好ましくは、希土類元素が挙げら れる。具体的には、ネオジウム、プラセオジウム、セリ ウム、ランタン、ガドリニウム又はこれらの混合物であ る。特に、好ましくは、ネオジウムが挙げられる。

【0029】周期律表3族金属の化合物としては、周期 律表3族金属のカルボン酸塩、アルコキサイド、β-ジ ケトン錯体、リン酸塩また亜リン酸塩などであり、中で もカルボン酸塩、リン酸塩が好ましく、特にカルボン酸 塩が好ましい。

【0030】周期律表3族金属のカルボン酸塩は、一般 式 (RCO2) 3 M (式中、Mは周期律表 3 族金属であ り、Rは炭素数1~20の炭化水素基である。) で表さ 30 れる化合物である。

【0031】Rは、飽和又は不飽和のアルキル基であ り、かつ直鎖状、分岐状又は環状であり、カルボキシル 基CO2 は1級、2級又は3級の炭素原子に結合してい る。具体的には、オクタン酸、2-エチルーヘキサン 酸、オレイン酸、ステアリン酸、安息香酸、ナフテン酸 及びパーサチック酸(シェル化学の商品名であって、カ ルボキシル基が 3級炭素原子に結合しているカルボン 酸である)などの塩が挙げられる。中でも、2-エチル -ヘキサン酸及びパーサチック酸が好ましい。

[0032] 周期律表3族金属のアルコキサイドは、一 般式(RO) g M (式中、MおよびRは前記と同じであ る。) で表される化合物である。ROで表されるアルコ キシ基の例として、2-エチルーへキシルアルコキシ、 オレイルアルコキシ、ステアリルアルコキシ、フェノキ シ及びベンジルアルコキシ基が挙げられる。なかでも、 2-エチル-ヘキシルアルコキシ及びベンジルアルコキ シ基が好ましい。

【0033】周期律表3族金属の8-ジケトン錯体とし ては、周期律表3族金属のアセチルアセトン、ベンゾイ 50 ルアセトン、プロピオニトリルアセトン、バレリルアセ トン及びエチルアセチルアセトン錯体などが挙げられ る。なかでもアセチルアセトン及びエチルアセチルアセ トン錯体が好ましい。 【0034】周期律表3族金属のリン酸塩又は亜リン酸

塩としては、周期律表3族金属のリン酸ビス(2-エチ ルヘキシル)、リン酸ビス(1-メチルヘプチル)、リ ン酸ビス (p-ノニルフェニル) 、リン酸ビス (ポリエ チレングリコールーp- ノニルフェニル)、リン酸 (1-メチルヘプチル) (2-エチルヘキシル)、リン 酸(2-エチルヘキシル) (p-ノニルフェニル)、2 ーエチルヘキシルホスホン酸干ノー2- エチルヘキシ ル、2-エチルヘキシルホスホン酸モノ-2- ノニル フェニル、ピス (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸. ビス (1-メチルヘプチル) ホスフィン酸、ビス (p-ノニルフェニル) ホスフィン酸、 (1-メチルヘプチ ル) (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸、(2-エチ ルヘキシル) (p-ノニルフェニル) ホスフィン酸など の塩が挙げられる。中でも、リン酸ビス (2-エチルへ キシル)、リン酸ピス(1-メチルヘプチル)、2-エ チルヘキシルホスホン酸モノー2-エチルヘキシル、ビ ス(2-エチルヘキシル)ホスフィン酸などの塩が好ま 1,14. 【0035】以上の例示した中でも、特に好ましいのは

ネオジウムのリン酸塩又はネオジウムのカルボン酸塩で あり、さらにネオジウムの2-エチルーヘキサン塩及び ネオジウムのパーサチック酸塩などのカルボン酸塩が最 も好ましい。

【0036】また、上記触媒系の(b) アルキルアルミ ニウムハイドライド化合物としては、ジエチルアルミニ ウムハイドライド、ジプロピルアルミニウムハイドライ ド、ジーn-ブチルエチルアルミニウムハイドライド. ジイソプチルアルミニウムハイドライド、ジフェニルア ルミニウムハイドライドなどが挙げられる。

【0037】また、上記触媒系の(d)アルキルアルミ ニウムクロライドとしては、ジアルキルアルミニウムク ロライド、ジアルキルアルミニウムブロマイドなどのジ アルキルアルミニウムハライド、アルキルアルミニウム セスキクロライド、アルキルアルミニウムセスキブロマ イドなどのアルキルアルミニウムセスキハライド、アル キルアルミニウムジクロライド、アルキルアルミニウム ジプロマイド等のアルキルアルミニウムジハライド等が 挙げられる。具体的化合物としては、ジエチルアルミニ ウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムモノブロマ イド、ジブチルアルミニウムモノクロライド、エチルア ルミニウムセスキクロライド、エチルアルミニウムジク ロライド、ジシクロヘキシルアルミニウムモノクロライ ド、ジフェニルアルミニウムモノクロライド等が挙げら **カ**る-

【0038】上記の触媒の各成分は、割合としては、以

下のものが好ましい。

(b): (a) =1:1~100:1 (モル比)

(c): (a) = 0.5:1~200:1 (无此比)

(d): (a) =1:1~10:1 (モル比)

【0039】また、上記の触媒系は熟成して用いることが好ましい。熟成時間は1分~150分が好ましい。熟成温度は-10~30でが好ましい。

【0040】重合溶媒としては、ベンタン、ヘキサン、 ヘブタン、シクロヘキサンなどの脂肪炭炭化水素、環状 脂肪族炭化水素などの非芳香族系溶解が好ましい。 【0041】シンジオタクチック-1,2-重合触媒に は、公知のものを使用することができる。例えば、可溶

性コパルトー有機アルミニウム化合物-二硫化炭素系触 蝶(特公昭47-19892号)や、この触媒系に更に アクリロニトリルを加えたもの(特公昭47-1989 3号)を挙げることができる。

【0042】その中でも、(e)二硫化炭素、(f)有機アルミニウム化合物、及び(g)コバルト化合物から得られる触媒が好ましい。

(f) 有機アルミニウム化合物としては、トリアルキルアルミニウムやジアルキルアルミニウムクロライド、ジアルキルアルミニウムクロライド、ジアルキルアルミニウムセスキプロマイド等である。その中でも、トリアルキルアルミニウムが好ましく、具体側として、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリプチルアルミニウム、トリプチルアルミニウムなが打チルアルミニウム、トリプチルアルミニウムなどが挙げられる。

【0043】(g) コバルト化合物としては、塩化コバルト、臭化コバルト、研酸コバルト、研酸コバルト、オクチル酸コバルト、・ナフテン酸コバルト、酢酸コバルト、マロン酸コバルト等のコバルト塩や、コバルトのビスアセチルアセトネートやトリスアセチルアセトネート、アセト酢酸エチルエステルコバルト、ハロゲン化コバルトのトリアリールフォスフィン錯体やトリアルキルフォスフィン錯体やしましくはビリジン錯体やヒコリン錯体等の有機塩基錯体、もしくはエチルアルコール一緒体等が挙げられる。【0044】また、上記の触媒に加えて、アルコール、アルデヒド、ケトン、エステル、ニトリル、スルホキンド、アミド、燐酸エステル等を添加して、融点の低いシ

ド、アミド、燐酸エステル等を添加して、融点の低いシ 40 ンジオタクチックー1, 2ーポリブタジエンを得ること ができる。

[0045] 重合熔媒としては、ペンタン、ヘキサン、 ヘプタン、シクロヘキサンなどの脂肪族炭化水素、環状 脂肪族炭化水素などの非芳香族系溶媒が好ましい。重合 溶媒等も公知の方法に従って適宜設定できる。

【0046】 本発明のポリプタジエンゴムは、このほか プレンド法によっても製造できる。プレンド法とは、予 め高シス1,4-ボリブタジエンとシンジオタクチック 1,2-ボリブタジエンを別々に重合しておき、各々の 56 重合溶液をブレンドするというものである。このほか、 高シス1, 4-ポリプタジエンの重合溶液に固体状のシ ンジオタクチック1, 2-ポリプタジエンをブレンドす る等の方法も可能である。

【0047】本発明のポリプタジエンゴムは、高シスポリプタジエンゴムや低シスポリプタジェンゴムやスチレンープタジエンゴム、ソプレンゴム、ブテルゴム、及び天然ゴムからなる群から遅ばれた少なくとも1種類のゴムを配合した組成物としてタイヤのベーストレッドや10サイドウォール、歳いはピードフィラーに好ましく用い得る。 但しこの組成物は本発明のポリプタジエンゴムを20重量%以上含有することが望ましい。

[0048]

【実施例】以下の実施例および比較例において、ブタジ エンゴムについて以下の各項目の測定は、次のようにし て行った。

【0049】nーヘキサン不溶分の還元粘度:ポリプタジエンゴム25gを沸騰nーヘキサン1000ml中で遺流し、沸騰nーヘキサン不溶分と可溶分とに分離した。得られた沸騰nーヘキサン不溶分0.2gをテトラリン100mlに溶解し、130℃の温度にてウベローデ粘度計にて測定した。DSCによる吸熱曲線は、を用いて測定した。

線吸収スペクトル法(モレロ法)によってシス-1,4 構造の割合を定量した。 【0052】n-ヘキサン可溶分のトルエン溶液粘度 (T-cp):上記の方法で得られた沸騰n-ヘキサン 可溶分を5重量%になるようにトルエンと溶液化て、

ャノンフェンスケ粘度計を25℃で測定した。

方法で得られた沸騰n-ヘキサン可溶分について、赤外

【0053】nーヘキサン可溶分及び配合物のムーニー 粘度 JIS-K-6300に規定されている測定方法 に従って測定した。

【0054】(実施例1)

(触媒の熟成) ジイソブチルアルミニウムハイドライド 3. 13mmol(n-ヘキサン溶液2ml)、ブタジ

エン3.57mmol (シクロヘキサン溶液) 及びNd V3 (ネオジムバーサテート) 0. 13mmol (シク ロヘキサン溶液)を混合し、20℃で10分間熟成し た。さらに、ジエチルアルミニウムクロライド0.36 mmol (n-ヘキサン溶液) を添加し、20分間熟成

(ハイシス重合) 内部を窒素ガスで置換した容量2リッ トルのオートクレーブに、1,3-ブタジエン28.8 w t %及びシクロヘキサン 7 1. 2 w t %からなるをF B溶液を仕込こんだ。上記の触媒熟成液全量を添加し、 60℃で60分間重合した。

(VCR製造) 上記のシス重合溶液に、二硫化炭素15 mg/L、トリエチルアルミニウム 0 . 4mg/L、及 びコパルトオクトエート30mg/Lを加えて、60 ℃、30分間攪拌を行い、残余の1,3-ブタジエンを シンジオタクチック1,2重合した。重合反応を停止し た後、重合溶液を常法に従って処理し、ポリブタジエン ゴムを回収した。得られたポリブタジエンゴムは、収量 が115gであり、ムーニー粘度が52 (ML1+4、1 00℃) であった

【0055】沸騰n-ヘキサン不溶分の含有率が12重 最%、沸騰n − ヘキサン可溶分の含有率は88重量%で あった。沸騰 n - ヘキサン不溶分は還元粘度が1.2で あり、DSCによる吸熱曲線に176℃と191.6℃ のダブルピークを有していた (図1参照)。沸騰n-へ キサン可溶分はムーニー粘度が35 (ML1+4、100 ℃)、トルエン溶液粘度が80、重量平均分子量が40 万であり、シスー1、4構造の割合は98%であった。 【0056】(比較例1~2)(実施例1~3)(無媒 熟成時間の影響)

第一段のハイシス重合を、表1に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果* *を表1及び表2に示した。

【0057】(実施例5~8) (触媒熟成時間の影響) 第一段のハイシス重合を、表3に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果 を表3及び表4に示した。

10

【0058】 (実施例9~10) (ハイシス重合時間の 影響)第一段のハイシス重合を、表5に示した条件で行 った以外は、実施例を同様に

行った。ハイシス重合部分の結果を表5及び表6に示し

[0059] (実施例11~13) (ハイシス重合温度 の影響)

第一段のハイシス重合を、表7に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果 を表7及び表8に示した。

【0060】 (実施例14~17) (ハイシス重合の (b) / (a) のモル比の影響)

第一段のハイシス重合を、表9に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果 20 を表9及び表10に示した。

【0061】 (実施例18~20) (ハイシス重合の (d) / (a) のモル比の影響)

第一段のハイシス重合を、表11に示した条件で行った 以外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結 果を表11及び表12に示した。

【0062】 (実施例21~23) (ハイシス重合の

(a) 成分の種類の影響)

第一段のハイシス重合を、表13に示した条件で行った 以外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結 30 果を表13及び表14に示した。 [0063]

【表1】

	Aging Time	Activity	Conversion	Micro Structure		
	min	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)
比較例1	0	100	8.9	95.4	2.9	1.7
比較例2	5	150	13.3	96.3	2.1	1.6
実施例2	30	792	70.4	97.4	2.0	0.6
実施例3	60	783	69.6	97.8	1.3	0.9
実施例4	120	783	69.6	98.2	1.1	0.7

重合条件:シクロヘキサン=615g, ブタジエン=135g, ジイソブテルアルミニウムハイドライド→ ブタジエン→NdV3→ジェチルアルミニウムクロライト・→室温での熟成時間

ジイソプチルアルミニウムハイドライド(DIBALH)=2. 4mmol

プタジェン(BD)=3. 75mmol.

NdV₃=0. 12mmol, ジエチルアルミニウムクロライト (DEAC)=0. 36mmol, 重合温度=60℃, 重合時間=1時間.

11

11								
	ML ₁₊₄	Mn×10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	Т-ор	T-op/ML		
比較例1	-	3.9	118.6	30.8	-	-		
比較例2	-	8.9	137.1	15.5	-	-		
実施例2	43	9.1	92.4	10.1	1,163	27.0		
実施例3	44	18.9	157.0	8.3	1,293	29.4		
実施例4	43	17.1	135.1	7.9	1,149	26.7		

[0065]

* *【表3】

	Aging Time	Activity	Conversion	Micro Structure			
	min	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)	
実施例5	1	792	70.4	97.4	2.0	0.6	
実施例6	2	758	67.4	97.4	1.4	1.2	
実施例7	5	775	68.9	97.5	1.5	1.0	
実施例8	10	783	69.6	97.4	1.7	0.9	

重合条件:シクロヘキサン=615g, ブタジエン=135g, DIBALH=2. 4mmol,

BD=3. 75mmol, NdV₈=0. 12mmol, DEAC=0. 36mmol, DIBALH→BD→NdV₉→室選での熱成時間→DEAC(全部で30分間熱成) 重合選戻=60℃, 重合時間=1時間,

[0066]

※ ※ 【表4】

	ML ₁₊₄	Mn×10 ⁻⁴	Mw× 10 ⁻⁴	Mw/Mn	Т-ор	T-op/ML
実施例5	43	9.1	92.4	10.1	1,163	27
実施例6	44	18.5	158.9	8.6	1,200	27.3
実施例7	32	17.5	87.4	5.0	294	9.2
実施例8	31	19.9	74.8	3.8	161	5.2

[0067]

★ ★ [表5]

	Polymerization	Activity	Conversion	Micro Structure			
	Time(min)	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)	
実施例9	30	1,100	48.9	97.6	1.5	0.9	
実施例10	60	775	68.9	97.5	1.5	1.0	
実施例11	120	492	87.4	97.8	1.3	0.9	

重合条件:シクロヘキサン=615g, BD=135g, DIBALH→BD→NdV₉(室温で5分熟成) DEAC(25分熟成), DIBALH=2. 4mmol, BD=3. 75mmol, NdV₉=0. 12mmol,

DEAC=0. 36mmol, 重合温度=60℃, 重合時間=変動

[0068]

☆40☆【表6】

	ML ₁₊₄	Mn×10 ⁻⁴	Mw× 10 ⁻⁴	Mw/Mn	Т-ор	T-cp/ML
実施例9	19	15.2	69.9	4.61	188	9.9
実施例10	32	17.5	87.4	4.99	294	9.2
実施例11	49	24.3	96.0	3.96	410	8.4

[0069]

14

	Polymerization	Activity	Conversion	Micro Structure		
	Temp(°C)	(g-PB/mmol-Nd.h	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)
実施例11	40	592	52.6	97.3	1.7	1.0
実施例12	60	792	70.4	97.4	2.0	0.6
実施例13	80	592	52.6	97.0	2.1	0.9

重合条件: シクロヘキサン=615g, BD=135g,

DIBALH→BD→NdV3→DEAC(室温で30分熟成)

DIBALH=2. 4mmol, BD=3. 75mmol, NdV_a=0. 12mmol,

DEAC=0. 36mmol, Nd:DIBALH:CI=1:20:3

重合温度=変動,重合時間=1時間,

[0070]

* *【表8】

	ML ₁₊₄	Mn×10-	Mw×10-4	Mw/Mr	T _{-sp}	T _{-ap} /ML
実施例11	37	11.2	111.6	9.9	1,255	33.9
実施例12	43	9.1	92.4	10.1	1,163	27.0
実施例13	46	11.5	119.6	10.4	751	16.3

[0071]

※ ※ 【表9】

		,,,	· rac o z			
	DIBALH/Nd	Activity	Conversion	Micro Structure		
	Molar Ratio	(g-PB/mmol-Nd.h	(%)	ois(%)	trans(%)	vinyl(%)
実施例14	20	783	69.6	97.8	1.3	0.9
実施例15	30	875	77.8	97.5	1.7	0.7
実施例16	40	958	85.2	97.2	2.1	0.7
実施例17	60	892	79.3	96.7	2.3	1.0

重合条件: シクロヘキサン=615g, BD=135g,

DIBALH→BD→NdV3→DEAC(室温で30分熟成)

NdV₃=0. 12mmol, Nd:Cl=1:3, BD=3. 75mmol, DEAC=0. 36mmol,

DIBALH=変動,重合温度=60°C,重合時間=1時間,

[0072]

★ ★【表10】

	ML _{1*4}	Mn × 10 ⁻⁴	Mw× 10-4	Mw/Mn	T _{-op}	T _{-op} /ML
実施例14	44	18.9	157.0	8.3	1,296	29.5
実施例15	28	13.5	227.5	16.9	589	21.0
実施例16	15	13.4	95.8	7.2	209	13.9
実施例17	_	7.6	76.0	10.0		_

[0073]

【表11】

						10
	CI/Nd	Activity	Conversion	Micro Structure		
	Molar Retio	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)
比較例3	1	192	17.0	95.3	3.3	1.4
実施例18	3	783	69.6	97.8	1.3	0.9
実施例19	4	675	60.0	97.7	1.4	0.9
実施例20	5	250	22.2	95.1	2.7	2.2

重合条件:シクロヘキサン=615g, BD=135g,

DIBALH→BD→NdV3→DEAC→室温で30分熟成

NdV_a=0. 12mmol, Nd:DIBALH=1:20, DIBALH=2. 4mmol,

BD=3.75mmol, DEAC=変動,

重合温度=60℃,重合時間=1時間。

[0074]

* *【表12】

	" " [4X 1 Z]						
	ML ₁₊₄	Mn×10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	T _{-sp}	T _{-op} /ML	
比較例3	-	7.1	43.4	6.1	_	_	
実施例18	44	18.9	157.0	8.3	1,296	29.5	
実施例19	43	15.8	166.0	10.5	1,476	34.3	
実施例20	20	6.4	148.9	23.4	1,327	66.4	

[0075]

※ ※ 【表13】

	m m 141 01							
	Nd Catalyst	Activity	Conversion	Micro Structure				
		(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyi(%		
実施例21	NdV ₃	1,833	64.0	97.1	1.8	1.1		
実施例22	Nd(Oct) ₃	650	22.7	96.3	2.2	1.5		
実施例23	Nd(Nap) ₃	117	4.1	94.1	3.2	2.7		

[0076]

★ ★【表14】

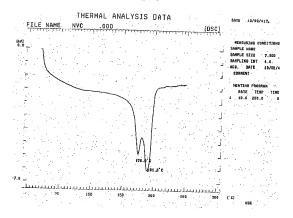
	ML ₁₊₄	Mn × 10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mr	Т-ор	T _{-op} /ML
実施例21	40	22.2	95.1	4.2	220	5.5
実施例22	17	9.9	68.7	6.9	77	4.5
実施例23	-	8.3	92.3	11.1	_	-

【図面の簡単な説明】

トである。

【図1】本発明の一実施例の(A)成分のDSCチャー

[図1]



フロントページの続き

Fターム (参等) 41002 AC031 AC032 AC042 41011 HA03 HB22 PA04 PA76 PC01 41015 DA05 DA14 41100 AS02P CA01 CA12 CA14 DA09 DA24 DA40 FA08 FA30 FA34 JA29